

# KOZMETIČNA ZAKONODAJA

Uvod v kozmetologijo  
Prof. dr. Mirjana Gašperlin

## Vsebina

1. Slovenska zakonodaja na področju kozmetičnih izdelkov
  1. Zakon o kozmetičnih proizvodih
  2. Pripadajoči pravilniki
  3. Dosje o kozmetičnem izdelku
2. Evropska zakonodaja
  - Kozmetična direktiva 76/768/EEC
  - Uredba ES 1223/2009
3. Spreminjanje/ dopolnjevanje zakonodaje zaradi prilagajanja tehničnemu napredku

## Slovenska zakonodaja

- Slovenska zakonodaja na področju kozmetičnih izdelkov je popolnoma usklajena z evropsko:  
**Direktiva Sveta evropskih skupnosti z dne 27.7.1976 (76/768/EGS)**
- Zaradi prilagoditev tehničnemu napredku je potrebno stalno spreminjanje, dopolnjevanje in usklajevanje zakonodaje
- [http://ec.europa.eu/consumers/sectors/cosmetics/documents/directive/index\\_en.htm](http://ec.europa.eu/consumers/sectors/cosmetics/documents/directive/index_en.htm)

## 1. Slovenska zakonodaja

Za regulativo kozmetičnih izdelkov v RS je pristojno

**Ministrstvo za zdravje**

In organa v njegovi sestavi:

- Urad RS za kemikalije**  
<http://www.uk.gov.si/>
- Zdravstveni inšpektorat**  
<http://www.zi.gov.si/>

## Hierahija pravnih aktov v RS



## Seznam predpisov s področja kozmetike

- Zakon o kozmetičnih proizvodih** (ZKozP-UPB1) (Uradni list RS, št. 110/03 - prečiščeno besedilo in 47/04 - ZdZPZ)
- Pravilnik o sestavi kozmetičnih proizvodov (Uradni list RS, 35/05, 73/05, 100/05, 26/06, 92/06, 131/06, 44/07 in 124/07), 73/08, 84/08, 24/09, 81/09, 4/10 in 37/10) (neuradno prečiščeno besedilo)
- Pravilnik o mikrobiološki ustreznosti kozmetičnih proizvodov (Uradni list RS, št. 46/03)
- Pravilnik o obrazcu za priglasitev dobaviteljev kozmetičnih proizvodov in načinu sporočanja o novih kozmetičnih proizvodih pred prvim dajanjem v promet (Uradni list RS, št. 114/03 in 40/07)

## Seznam predpisov s področja kozmetike

---

- Pravilnik o vsebini in načinu označevanja kozmetičnih proizvodov (Uradni list RS, št. 114/03)
  - Pravilnik o postopku in vsebini vloge za zaščito podatkov o sestavinah kozmetičnih proizvodov (Uradni list RS, št. 2/04, 104/07)
  - Pravilnik o alternativnih metodah za preskušanje kozmetičnih proizvodov (Uradni list RS, št. 3/05)
  - Pravilnik o načinu vzorčenja ter metodah za laboratorijske analize kozmetičnih proizvodov (Uradni list RS, št. 59/06)
- 

## Zakon o kozmetičnih proizvodih

*Ur.l.RS št. 110/03 in 47/04*

---

### Pomembne vsebine ZKozP

- Definicija kozmetičnih izdelkov
  - Pomen izrazov
  - Ustreznost kozmetičnih proizvodov – ocena ustreznosti, preskušanje na živalih
  - Pristojen organ
  - Proizvodnja kozmetičnih izdelkov
  - Promet s kozmetičnimi izdelki
  - Oglaševanje kozmetičnih izdelkov
  - Obravnava strokovnih vprašanj v zvezi s kozmetičnimi proizvodi
  - Nadzor
  - Kazenske določbe
  - Prehodne in končne določbe
- 

## Zakon o kozmetičnih proizvodih

*Ur.l.RS št. 110/03 in 47/04*

---

### 2. člen – kozmetični proizvodi

“Kozmetični izdelek je katerakoli snov ali pripravek v končni obliki, namenjen nanašanju na zunanje dele človeškega telesa (povrhnjica, lasišče, nohti, ustnice ali zunanje spolovilo) ali na zobe in sluznico v ustni votlini z namenom, da jih očisti, odišavi ali zaščiti, jih ohrani v dobrem stanju, spremeni njihov izgled ali odpravi neprijeten telesni vonj.”

---

## Zakon o kozmetičnih proizvodih

*Ur.l.RS št. 110/03 in 47/04*

---

### 3. člen – pomen izrazov

- Dobavitelj** je vsaka pravna ali fizična oseba, ki proizvaja KI, ki se predstavlja kot proizvajalec, ki spreminja sestavo KI ali je proizvajalčev zastopnik oz. uvoznik
  - Promet** – je prodaja oz. prepustitev KI končnemu uporabniku
  - Dobra laboratorijska praksa** – sistem kakovosti, ki se nanaša na organizacijske postopke in pogoje, v katerih se neklinične zdravstvene in okoljske varnostne študije načrtujejo, izvajajo, nadzorujejo, zapisujejo, arhivirajo ali se o njih poroča
  - Dobra proizvodna praksa** – sistem za doseganje kakovosti, ki zagotavlja dosledno izdelavo in kontrolo proizvoda po merilih za kakovost ter ustreznost namenu uporabe
  - Konzervans** – snov, ki je dodana s primarnim namenom zaviranja razvoja MO
- 

## Zakon o kozmetičnih proizvodih

*Ur.l.RS št. 110/03 in 47/04*

---

### 3. člen – pomen izrazov – nad.

- UV filter** – snov, ki je dodana s primarnim namenom, da filtrira določene UV žarke, da bi zaščitili kožo
  - Pooblaščen laboratorij** – laboratorij, ki ga imenuje minister, pristojen za zdravje, izmed laboratorijev, ki so akreditirani ali pri katerih je ugotovljena usposobljenost za preiskavo, ki jo zahteva zakon
  - Kozmetična sestavina** – je katera koli kem. snov ali pripravek sinteznega ali naravnega izvora, ki se uporablja v sestavi KI
  - Uvoz** – carinski postopek sprostitve blaga v prost promet
- 

## Zakon o kozmetičnih proizvodih

*Ur.l.RS št. 110/03 in 47/04*

---

### 4. člen – ustreznost KI !

- KI, ki se dajejo v promet, morajo ustrezati zahtevam, predpisanim s tem zakonom, in ob običajnih ali razumno predvidljivih pogojih uporabe in ob upoštevanju njihovega izgleda, oznak, navodil za uporabo in odstranjevanje in ostalih navedb, ne **smеjo škodovati človekovemu zdravju**.
  - Za **ustreznost KI** je odgovoren **dobavitelj**.
-

## Zakon o kozmetičnih proizvodih

Ur.l.RS št. 110/03 in 47/04

### 6. člen - ocena ustreznosti KI

- Pred dajanjem v promet mora dobavitelj zagotoviti **oceno ustreznosti za človekovo zdravje** (na podlagi opravljenih preskusov in študij - potrebno je upoštevati splošne toksikološke lastnosti sestavin, njihovo kemijsko strukturo in izpostavljenost uporabnika)
- Oceno izdelajo strokovnjaki z najmanj visokošolsko izobrazbo s področja kemije ali farmacije ali univerzitetno s področja medicine ali toksikologije.

## Zakon o kozmetičnih proizvodih

Ur.l.RS št. 110/03 in 47/04

### 7. člen – preskušanje KI na živalih

- KI, ki so bili zaradi ugotavljanja skladnosti s tem zakonom preskušani na živalih ali vsebujejo sestavine ali kombinacije sestavin, ki so bile preskušane na živalih, se lahko dajejo v promet le, če so bili preskusi izvedeni po načelih DLP
- V RS **ni dovoljeno preskušanje KI na živalih**
- Dobavitelj mora do 31.1. tekočega leta organu, pristojnemu za kemikalije, sporočiti vrste in število preskusov na živalih, ki so bili izvedeni v preteklem letu
- Minister določi pogoje, pod katerimi je dovoljeno označevati KI z navedbami o preskušanju na živalih

## Zakon o kozmetičnih proizvodih

Ur.l.RS št. 110/03 in 47/04

### 8. člen – pristojen organ za KI

- Urad za kemikalije
- Opravlja strokovne in razvojne naloge
- Na mednarodni ravni izmenjuje informacije o KI z drugimi pristojnimi organi
- Na podlagi pridobljenih informacij v okviru sistemov mednarodnih obveščanja, lahko začasno prepove promet s KI, če obstaja utemeljen sum, da je KI nevaren za človekovo zdravje
- Z odločbo lahko začasno prepove tudi promet KI v RS na podlagi mnenja komisije iz 16. člena

## Zakon o kozmetičnih proizvodih

Ur.l.RS št. 110/03 in 47/04

### III Proizvodnja

#### 10. člen – prepovedane snovi

- KI ne smejo vsebovati snovi in MO iz enotnega seznama prepovedanih snovi EU
- Snovi iz prejšnjega odstavka so lahko prisotne v KI v sledovih, če je njihova prisotnost tehnološko neizogibna kljub DPP
- Pogoje za mikrobiološko neoporečnost določi minister

#### 11. člen – pogojno dovoljene snovi

- KI, ki vsebujejo pogojno dovoljene snovi, se lahko dajejo v promet, če izpolnjujejo pogoje glede koncentracij, področja uporabe, označevanja ali druge omejitve
- Pogojno dovoljene snovi so iz enotnega evropskega seznama

## Zakon o kozmetičnih proizvodih

Ur.l.RS št. 110/03 in 47/04

### IV. Promet s KI

#### 12. člen – podatki o KI

- Dobavitelj mora za izvajanje inšpekcijskega nadzora zagotoviti dosje s podatki o KI
- Zaradi ustreznega zdravljenja lahko organ, pristojen za kemikalije, posreduje podatke o sestavi in sestavinah KI ustreznim zavodom, ki so pooblaščen za zbiranje, urejanje in posredovanje podatkov o akutnih zastrupitvah in drugih učinkih kemikalij
- Minister lahko prepíše, da imajo določeni podatki poseben pomen za obveščeno potrošnikov ⇒ mora dobavitelj omogočiti neomejen dostop do teh podatkov.

## Zakon o kozmetičnih proizvodih

Ur.l.RS št. 110/03 in 47/04

### IV. Promet s KI

#### 13. člen – sporočanje o KI

- Pred prvim dajanjem v promet mora dobavitelj organu, pristojnemu za kemikalije, sporočiti kraj proizvodnje v RS oz deželo izvoznico ter državo porekla.

#### 14. člen – pakiranje in označevanje !

- KI smejo biti v prometu le, če so pakirani v ustrezno embalažo, ki omogoča pravilno uporabo in zagotavlja njihovo ustreznost
- KI morajo biti označeni s **podatki o dobavitelju in KI**. Označbe morajo biti dobro vidne in čitljive. V slovenskem jeziku morajo biti tiste navedbe, ki so posebnega pomena za varovanje zdravja.

## Zakon o kozmetičnih proizvodih

Ur.l.RS št. 110/03 in 47/04

---

### IV. Promet s KI

14.a člen – zaščita podatkov o sestavi

- Če dobavitelj oceni, da bi mu navajanje sestavin, ki predstavljajo poslovne skrivnosti, lahko povzročilo poslovno škodo, lahko zaprosi za zaščito teh podatkov
  - Če organ oceni, da zakritje podatkov ne zmanjšuje varnosti KI, sporoči dobavitelju alternativne kode
  - Zaščita lahko traja največ 5 let
  - Zaščita podatkov ne vpliva na 12.člen
- 

## Zakon o kozmetičnih proizvodih

Ur.l.RS št. 110/03 in 47/04

---

### V. Oglaševanje

15. člen – oglaševanje KI !

- Prepovedano je **oglaševanje na način, ki bi lahko zavajal potrošnike**
- Besedne zveze, imena, trgovske znamke, slike ali drugi znaki, ki se uporabljajo pri oglaševanju, ne smejo KI pripisovati zdravilnih učinkov ali drugih učinkov, ki jih nimajo.**

VI. Obravnava strokovnih vprašanj v zvezi s KI

16. člen

- Minister imenuje na predlog organa, pristojnega za kemikalije komisijo za kozmetiko, ki jo sestavljajo strokovnjaki s področja medicine, farmacije, kozmetike, toksikologije, kemije idr.
- 

## Zakon o kozmetičnih proizvodih

Ur.l.RS št. 110/03 in 47/04

---

### VII. Nadzor

19. člen – inšpekcijski nadzor

- Opravljajo ga zdravstveni inšpektorji
- Za namene inšpekcijskega nadzora se vzorci odvzamejo brez nadomestila vrednosti

20. člen – analitske metode

- Analize opravljajo pooblašeni laboratoriji
- 

## Zakon o kozmetičnih proizvodih

Ur.l.RS št. 110/03 in 47/04

---

### VII. Nadzor

21. člen – pooblastila zdravstvenih inšpektorjev

- Jemljejo vzorce KI in jih dajejo v analizo pooblaščenim laboratorijem
  - Odredijo, da se v določenem roku odpravijo ugotovljene nepravilnosti
  - Zahtevajo in pregledajo podatke o KI
  - Zahtevajo, da se KI opremi z določenimi opozorili
  - Prepovedo nedovoljeno oglaševanje
  - Odredijo, da se na stroške dobavitelja odstrani/uniči material za nedovoljeno oglaševanje
  - Prepovedo dajanja v promet oz. odredijo umik iz prometa za KI, ki nimajo izdelane ocene ustreznosti, so nepravilno označeni, jim je potekel rok uporabe ali so se izkazali za nevarne človekovemu zdravju
  - Odredijo uničenje KI, če je to nujno za varovanje zdravja potrošnikov
  - Izrečejo denarno kazen
- 

## Zakon o kozmetičnih proizvodih

Ur.l.RS št. 110/03 in 47/04

---

### IX. Kazenske določbe

22. člen – določene so globe za različne prekrške za pravne osebe

### X. Prehodne določbe

---

## Pravilnik o sestavi kozmetičnih proizvodov

---

### 1. člen

Pravilnik določa posebne zahteve glede sestave kozmetičnih proizvodov, predpisuje snovi, ki jih kozmetični proizvodi ne smejo vsebovati, sestavine kozmetičnih proizvodov, za katere veljajo posebne omejitve, in pogoje, pod katerimi se kozmetični proizvodi, ki jih vsebujejo, lahko dajejo v promet.

### 2. člen

Izrazi v tem pravilniku imajo enak pomen kot v Zakonu o kozmetičnih proizvodih.

---

## Pravilnik o sestavi kozmetičnih proizvodov

### 3. člen

Ponazoritveni seznam po skupinah kozmetičnih proizvodov je v Prilogi I Direktive 76/768/EGS.

Kozmetični proizvodi ne smejo vsebovati snovi iz Priloge II Direktive 76/768/EGS.

Kozmetični proizvodi lahko vsebujejo:

- snovi iz Priloge III Direktive 76/768/EGS\*,
- le barvila iz Priloge IV Direktive 76/768/EGS\*
- le konzervanse iz Priloge VI Direktive 76/768/EGS \*
- le ultravijolične filtre iz Priloge VII Direktive 76/768/EGS\*

\* v okviru navedenih omejitev in pogojev

Vsebina dokumentacije o kozmetičnem proizvodu je v Prilogi tega pravilnika.

## Priloge direktive 76/768/EGS

Priloge (IX) določajo:

- ponazoritveni seznam po skupinah kozmetičnih izdelkov – **priloga I**
- seznam snovi, ki ne smejo biti del sestave kozmetičnih izdelkov – **Priloga II**
- seznam snovi, ki jih kozmetični izdelki ne smejo vsebovati, razen tistih, za katere veljajo omejitve in določeni pogoji - **Priloga III**
- seznam barvil, ki so dovoljena za uporabo v kozmetičnih izdelkih – **Priloga IV**

## Priloge direktive 76/768/EGS

Priloge (IX) – nad.:

- seznam snovi, izključenih iz področja uporabe direktive – **priloga V**
- seznam konzervansov - **priloga VI** in UV filtrov - **priloga VII**, ki jih kozmetični izdelki **lahko** vsebujejo
- priloga VIII** sta grafična simbola
- priloga IX** pa popis potrjenih alternativnih metod

### Priloga I

Ilustrativni seznam glede na vrste kozmetičnih izdelkov  
Pravilnik o sestavi kozmetičnih proizvodov

- |   |  |
|---|--|
| <input type="checkbox"/> Kreme, emulzije, losjoni, geli in olja za kožo (roke, obraz, noge, itd)  | <input type="checkbox"/> Proizvodi za nego las   |
| <input type="checkbox"/> Obrazne maske  | Barve in belila za lase  |
| <input type="checkbox"/> Obarvane podlage (tekoče, poltrdne, praškaste)                           | Proizvodi za kodranje, ravnanje in fiksiranje las                                      |
| <input type="checkbox"/> Pudri za ličenje, pudri za nego po kopanju, pudri za higieno telesa idr. | Lasni utrjevalci   |
| <input type="checkbox"/> Toaletna mila, dezodorantna mila idr.                                    | Proizvodi za pranje las (losjoni, suhi šamponi, šamp.)                                 |
| <input type="checkbox"/> Parfumi, toaletne vodice in kolonjska voda                               | Lasni regeneratorji (losjoni, kreme, olja)   |
| <input type="checkbox"/> Proizvodi za kopeli in prhanje (soli, pene, olja, geli itd.)             | Proizvodi za oblikovanje pričeske (losjoni, laki, briljantine)                         |
| <input type="checkbox"/> Depilatorji  | <input type="checkbox"/> Proizvodi za britje (kreme, pene, losjoni idr.)               |
| <input type="checkbox"/> Dezodoranti in antiperspiranti   | <input type="checkbox"/> Proizvodi za ličenje in odstranjevanje ličila z obraza in oči |
| <input type="checkbox"/> Proizvodi za sončenje  | <input type="checkbox"/> Proizvodi za nanašanje na ustnice                             |
| <input type="checkbox"/> Proizvodi za porjavitev brez sončenja                                    | <input type="checkbox"/> Proizvodi za nego zob in ustne votline                        |
| <input type="checkbox"/> Proizvodi za nego kože, ki kaže znake staranja                           | <input type="checkbox"/> Proizvodi za nego in barvanje nohtov                          |
|   | <input type="checkbox"/> Proizvodi za zunanjo intimno higieno                          |
|   | <input type="checkbox"/> Proizvodi za beljenje kože                                    |

## Priloge direktive 76/768/EGS

Grafična simbola – priloga VIII

- Simbol odprte knjige
- Simbol odprte posodice



## Dosje o kozmetičnem izdelku

Dokumentacija o kozmetičnem izdelku obsega:

- Kvalitativna in kvantitativna sestava KI, za dišave in parfume pa ime in kodo sestave ter ime in naslov oz. identiteto dobavitelja
- Fizikalno kemijska in mikrobiološka specifikacija vhodnih surovin in KI ter podatki o čistosti in kriteriji za preverjanje MO ustreznosti
- Opis proizvodnega postopka
- Ocena ustreznosti kozmetičnega izdelka za človekovo zdravje
- Imena in naslove usposobljenih oseb, ki so izdelale oceno ustreznosti KI

### Dosje o kozmetičnem izdelku

- Obstoječe podatke o neželenih učinkih na človekovo zdravje, ki so posledica uporabe KI
- Dokazila o delovanju oz. učinkih KI, ki jih navaja dobavitelj, če so smiselne glede na učinke
- Podatke o preskusih, ki so bili izvedeni na živalih z namenom ugotavljanja ustreznosti KI

### Pravilnik o mikrobiološki ustreznosti kozmetičnih proizvodov

Ur.l.RS 46/03

2. člen

- Kozmetični proizvodi v **0,1 g ali 0,1 ml vzorca ne smejo vsebovati:**  
*Pseudomonas aeruginosa*  
*Staphylococcus Aureus*  
*Candida albicans*
- Kozmetični proizvodi **za otroke, mlajše od 3-eh let**, ne smejo vsebovati MO iz prejšnjega odstavka v **0,5 g / ml.**
- Skupno število živih aerobnih MO **ne sme presegati 1000 v 1g ali 1ml vzorca.**
- Skupno število živih aerobnih MO v 1 g ali 1 ml ne sme biti **večje od 100**, če je izdelek namenjen **otrokom, mlajšim od treh let ali za uporabo na koži okrog oči ali na sluznicah.**

### Pravilnik o obrazcu za priprave dobaviteljev KI in načinu sporočanja o novih KI pred 1.dajanjem v promet - Ur.l.RS 114/03, 40/07

2. člen

- Izrazi v tem pravilniku imajo enak pomen kot v ZKozP.
- Nov KI je **KI z novo ali spremenjeno sestavo in/ali novim, dopolnjenim ali spremenjenim imenom oziroma nazivom.**

3. člen

- Dobavitelji KI prijavijo svojo dejavnost na obrazcu - priloga I
- Vloga za priprave dejavnosti mora poleg obrazca iz prejšnjega odstavka vsebovati tudi izpisek iz sodnega registra, ki ne sme biti starejši od dveh mesecev, ali drugo dokazilo, iz katerega je razvidno, da ima dobavitelj sedež v Republiki Sloveniji in da je registriran za opravljanje dejavnosti.
- Obrazec za priprave dejavnosti vložijo dobavitelj pri Uradu Republike Slovenije za kemikalije. Urad vlogi določi referenčno številko in jo na kopiji obrazca sporoči dobavitelju.

### Pravilnik o obrazcu za priprave dobaviteljev KI in načinu sporočanja o novih KI pred 1.dajanjem v promet - Ur.l. RS 114/03, 40/07

4. člen

- Sporočilo o novem KI se izvede pred prvim dajanjem v promet v RS ali v EU za KI:
  - ki se proizvajajo v RS,
  - ki se uvažajo v RS iz držav, ki niso članice EU, za katere podatki niso bili sporočeni pri pristojnem organu držav članic EU,
  - so blaga skupnosti, pa zanje podatki niso bili sporočeni pri pristojnem organu držav članic EU.
- Sporočilo o KI se izdelata na obrazcu, ki je priloga II tega pravilnika.
- Vloga mora poleg obrazca iz prejšnjega odstavka vsebovati tudi izpis podatkov, ki so navedeni na embalaži KI v skladu s predpisi o vsebini in načinu označevanja kozmetičnih proizvodov, oziroma čitljivo kopijo ali primerek embalaže.
- Obrazec za sporočilo o KI vložijo dobavitelj pri uradu. Urad KI določi referenčno številko in jo na kopiji obrazca vrne dobavitelju.
- 5. člen
- Dobavitelj mora uradu sporočiti vsako spremembo podatkov iz 3. in 4. člena tega pravilnika najpozneje v 15 dneh od nastanka spremembe.

### Pravilnik o obrazcu za priprave dobaviteljev KI in načinu sporočanja o novih KI pred 1.dajanjem v promet - Ur.List RS 114/03, 40/07

Priloga II  
**OBRAZEC**  
za sporočanje o novem kozmetičnem proizvodu pred prvim dajanjem v promet

Ime: \_\_\_\_\_ Datum: \_\_\_\_\_

Prejeto pri: \_\_\_\_\_ Datum prejema: \_\_\_\_\_

1. Ime kozmetičnega proizvoda: \_\_\_\_\_

2. Vsebuje kozmetični proizvod: \_\_\_\_\_

3. Ime proizvajalca: \_\_\_\_\_

4. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

5. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

6. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

7. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

8. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

9. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

10. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

11. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

12. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

13. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

14. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

15. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

16. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

17. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

18. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

19. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

20. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

21. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

22. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

23. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

24. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

25. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

26. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

27. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

28. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

29. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

30. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

31. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

32. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

33. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

34. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

35. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

36. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

37. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

38. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

39. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

40. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

41. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

42. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

43. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

44. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

45. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

46. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

47. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

48. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

49. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

50. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

51. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

52. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

53. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

54. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

55. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

56. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

57. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

58. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

59. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

60. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

61. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

62. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

63. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

64. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

65. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

66. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

67. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

68. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

69. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

70. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

71. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

72. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

73. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

74. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

75. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

76. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

77. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

78. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

79. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

80. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

81. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

82. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

83. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

84. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

85. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

86. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

87. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

88. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

89. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

90. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

91. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

92. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

93. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

94. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

95. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

96. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

97. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

98. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

99. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

100. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

101. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

102. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

103. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

104. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

105. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

106. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

107. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

108. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

109. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

110. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

111. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

112. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

113. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

114. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

115. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

116. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

117. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

118. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

119. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

120. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

121. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

122. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

123. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

124. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

125. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

126. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

127. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

128. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

129. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

130. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

131. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

132. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

133. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

134. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

135. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

136. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

137. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

138. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

139. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

140. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

141. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

142. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

143. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

144. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

145. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

146. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

147. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

148. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

149. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

150. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

151. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

152. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

153. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

154. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

155. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

156. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

157. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

158. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

159. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

160. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

161. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

162. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

163. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

164. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

165. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

166. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

167. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

168. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

169. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

170. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

171. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

172. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

173. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

174. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

175. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

176. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

177. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

178. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

179. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

180. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

181. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

182. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

183. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

184. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

185. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

186. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

187. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

188. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

189. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

190. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

191. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

192. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

193. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

194. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

195. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

196. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

197. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

198. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

199. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

200. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

201. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

202. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

203. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

204. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

205. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

206. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

207. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

208. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

209. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

210. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

211. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

212. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

213. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

214. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

215. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

216. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

217. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

218. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

219. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

220. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

221. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

222. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

223. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

224. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

225. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

226. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

227. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

228. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

229. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

230. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

231. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

232. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

233. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

234. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

235. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

236. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

237. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

238. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

239. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

240. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

241. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

242. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

243. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

244. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

245. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

246. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

247. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

248. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

249. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

250. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

251. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

252. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

253. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

254. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

255. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

256. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

257. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

258. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

259. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

260. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

261. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

262. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

263. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

264. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

265. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

266. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

267. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

268. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

269. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

270. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

271. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

272. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

273. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

274. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

275. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

276. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

277. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

278. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

279. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

280. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

281. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

282. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

283. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

284. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

285. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

286. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

287. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

288. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

289. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

290. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

291. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

292. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

293. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

294. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

295. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

296. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

297. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

298. Sedišče proizvajalca: \_\_\_\_\_

299. Sedišče dobavitelja: \_\_\_\_\_

300. Sedišče trgovca: \_\_\_\_\_

### Pravilnik o vsebini in označevanju kozmetičnih proizvodov - Ur.l.RS 114/03

2. člen

Pomen izrazov !

- C.I. – številka barvnega indeksa
- INN – mednarodno elastično ime
- IUPAC – mednarodno združenje za čisto in uporabno kemijo
- EINECS – evropski seznam obstoječih snovi, ki je bil objavljen v Uradnem listu EU C
- CAS – karakteristična številka že odkritih snovi po mednarodnem seznamu Chemical Abstract Service
- INCI – mednarodni sistem poimenovanja sestavin kozmetičnih proizvodov
- Prototip – prvi vzorec ali model, ki ni izdelan v seriji, po kateri se kopira ali razvija KI

### Pravilnik o vsebini in označevanju kozmetičnih proizvodov *Ur.l. RS 114/03*

3. člen - podatki, ki morajo biti navedeni na embalaži

- a.) **ime ali znak ter naslov** oziroma sedež dobavitelja in **država porekla**
- b.) **količina KI v času pakiranja**, izražena kot masa ali prostornina:
- c.) **rok trajanja oziroma uporabnosti KI:**
  - Če ima KI rok trajanja **30 mesecev ali manj**, mora biti naveden z besedami "uporaben do...", ki mu sledi:
    - datum z navedbo meseca in leta ali dneva, meseca in leta v tem vrstnem redu, ali
    - podatek o tem, kje na embalaži je naveden datum.
  - Če je navedeni rok trajanja KI zagotovljen le ob upoštevanju določenih pogojev, morajo biti ti pogoji navedeni na embalaži.
  - Če ima KI rok trajanja **več kot 30 mesecev**, roka ni potrebno navajati.
  - Ti proizvodi morajo biti označeni s simbolom, ki je v prilogi I tega pravilnika, ob katerem mora biti naveden rok trajanja oziroma uporabnosti po odprtju proizvoda, izražen v mesecih in/ali letih.

### Pravilnik o vsebini in označevanju kozmetičnih proizvodov - *Ur.l. RS 114/2003*

3. člen – nad.

- č.) posebna varnostna opozorila, ki jih je potrebno upoštevati pri uporabi proizvoda
- d.) številka serije, ali v primeru, da proizvod ni bil izdelan v seriji, druga oznaka za identifikacijo:
- e.) namen uporabe proizvoda, če namen uporabe proizvoda ni razviden iz proizvoda samega;
- f.) sestavine
  - navedene z INCI imeni. Če INCI ime ne obstaja ⇒ navedba kemijskega imena, imena po Evropski farmakopeji, INN ali drugo ime oziroma številka, ki omogoča identifikacijo sestavine (CAS, IUPAC, EINECS ali številka barvnega indeksa).

### Pravilnik o vsebini in označevanju kozmetičnih proizvodov - *Ur.l. RS 114/2003*

Sestavine – nad.

- navedene po padajočem vrstnem redu glede na njihov odstotek v KI v času, ko so bile dodane KI. Pred seznamom sestavin mora biti navedeno besedilo "SESTAVINE" oziroma "INGREDIENTS". Če iz praktičnih razlogov podatkov o sestavinah ni mogoče navesti na embalaži KI, morajo biti navedene na priloženem listku, etiketi, na traku oziroma kartici; v tem primeru mora biti na zunanji embalaži navedeno skrajšano obvestilo ali grafični simbol, ki je v prilogi II tega pravilnika.
- Za sestavine KI se ne štejejo:
  - nečistote v uporabljenih vhodnih surovinah,
  - pomožne tehnične snovi, ki so uporabljene med pripravo KI in niso v končnem KI
  - snovi, ki so uporabljene samo v strogo določenih potrebnih količinah kot toplila ali kot nosilci za parfume in aromatične sestavine.
- Parfumi, aromatične sestavine in njihove vhodne surovine morajo biti navedene z besedo "parfum" ali "aroma".
- Med sestavinami morajo biti navedene snovi, za katere je njihova navedba predpisana v stolpcu "ostale omejitve in zahteve" v Prilogi III pravilnika o sestavi kozmetičnih proizvodov, ne glede na njihov namen v proizvodu.

### Pravilnik o vsebini in označevanju kozmetičnih proizvodov - *Ur.l. RS 114/2003*

Sestavine – nad.

- Sestavine v konc., manjših od 1%, so lahko navedene v poljubnem vrstnem redu neposredno za sestavinami v konc. nad 1%.
- Barvila se lahko navedejo v poljubnem vrstnem redu za ostalimi sestavinami s številko barvnega indeksa, ali z imenom iz Priloge IV pravilnika o sestavi kozmetičnih proizvodov.
- Na dekorativnih KI, ki se dajejo v promet v različnih barvnih odtenkih, se z znakom "+/-" ali z besedilom "lahko vsebuje" oziroma z drugim podobnim besedilom lahko navedejo vsa barvila, ki jih vsebuje paleta proizvodov.
- Sestavine so lahko navedene le na zunanji embalaži.
- Pri milih, kopalnih kroglicah in drugih majhnih proizvodih, pri katerih zaradi velikosti ali oblike ni mogoče prilagati ali pritrditi etikete, nalepke, traku ali kartice, se sestavine navedejo na listku v neposredni bližini proizvoda.

### Pravilnik o vsebini in označevanju kozmetičnih proizvodov - *Ur.l. RS 114/2003*

4. člen

- Podatki iz točk c), č) in e) iz prejšnjega člena morajo biti navedeni v slovenskem jeziku.
- Če podatkov iz točk c) in e) prejšnjega člena zaradi praktičnih razlogov ni mogoče navesti na notranji embalaži, so lahko navedeni samo na zunanji embalaži.

5. člen

- Uporaba navedb, da KI ni bil preskušen na živalih, je dovoljena le, kadar dobavitelj in njegovi dobavitelji sestavin za razvoj novih KI niso izvajali, naročili ali kako drugače sodelovali pri preskušanju sestavin, prototipov ali končnih KI in kadar KI ne vsebujejo sestavin, ki so jih na živalih v ta namen preskušali drugi.

### Pravilnik o vsebini in označevanju kozmetičnih proizvodov - *Ur.l. RS 114/2003*

6. člen

- Na prodajnih mestih s KI mora biti uporabnikom na razpolago kratko in jasno pisno pojasnilo o vsebini in pomenu simbolov z priloge I in II tega pravilnika



Priloga 1



Priloga 2

**Pravilnik o postopku in vsebini vloge za zaščito podatkov o sestavinah kozmetičnih proizvodov - Ur. List RS 2/04, 104/07**

1. člen
- postopek in vsebina vloge za zaščito podatkov o sestavinah KI pri njihovem navajanju na embalaži v skladu s predpisi, ki urejajo vsebino in način označevanja KI.
2. člen
- Enaki izrazi kot v ZKozP
3. člen
- Dobavitelj lahko zaprosi za zaščito podatka o sestavini KI, če:
    - sestavina ali njena funkcija v KI še ni bila objavljena v strokovni literaturi in je drugim dobaviteljem neznan,
    - če podatek o sestavini še ni dostopen javnosti, čeprav je bil zanjo ali za njeno uporabo sprožen postopek za patentno zaščito,
    - bi objava takega podatka omogočila enostavno proizvodnjo sestavine na škodo dobavitelja,
    - bi njeno razkritje na kak drug način ogrozilo avtorske ali industrijske pravice dobavitelja.

**Pravilnik o postopku in vsebini vloge za zaščito podatkov o sestavinah kozmetičnih proizvodov - Ur. List RS 2/04, 104/07**

4. člen
- Vloga za zaščito podatka o sestavini vložijo dobavitelj pri Uradu RS za kemikalije
  - Vloga lahko vsebuje zahtevo za zaščito podatka samo o eni sestavini in mora vsebovati izpolnjen obrazec, ki je v prilogi tega pravilnika.
5. člen
- Urad po prejemu vloge prouči zahtevo za zaščito podatka, pri čemer še upošteva:
    - vpliv zahteve na splošno varnost KI za uporabnike,
    - morebitne kršitve posebnih zahtev v zvezi s sestavo in/ali označevanjem KI na podlagi predpisov, ki urejajo sestavo ter vsebino in način označevanja KI,
    - vpliv zahteve na dostopnost podatkov v dosjeju o KI,
    - vpliv zahteve na dostopnost podatkov za potrebe ustreznega zdravljenja,
    - druge dejavnike, ki bi lahko vplivali na varnost uporabnikov.
  - Urad o zahtevi odloči najpozneje v štirih mesecih po prejemu vloge.

**Pravilnik o postopku in vsebini vloge za zaščito podatkov o sestavinah kozmetičnih proizvodov - Ur. List RS 2/04, 104/07**

6. člen
- Če urad po obravnavi vloge ugotovi, da zaščita podatka o sestavini ne zmanjšuje varnosti oziroma ustreznosti KI za uporabnika, določi alternativno kodo za sestavino, ki lahko nadomesti ime sestavine v seznamu sestavin, navedenem na embalaži KI.
7. člen
- Dobavitelj mora uradu sporočiti vse spremembe podatkov iz vloge na obrazcu iz priloge najpozneje 15 dni po nastanku spremembe, spremembo imen KI, na katerih je navedena alternativna koda, pa najmanj 15 dni pred njihovim dajanjem v promet.
  - Urad po prejemu sprememb iz prejšnjega odstavka ponovno prouči razmere in lahko odobritev zaščite podatkov spremeni ali preklicuje.
  - Ne glede na prejšnji odstavek lahko urad svojo odločitev spremeni tudi, če zaščita podatkov zaradi novih ali drugih spremenjenih okoliščin ogrozi zdravje uporabnikov ali povzroči neskladje s predpisi, ki urejajo promet kozmetičnih proizvodov.
8. člen
- Za podaljšanje roka za zaščito podatka mora dobavitelj pri uradu vložiti vlogo na obrazcu iz priloge tega pravilnika najmanj 60 dni pred iztekom roka.

Priloga  
SLOVENIA  
za zaščito podatkov o sestavi kozmetičnih proizvodov

Ime izdelka:   
Alternativna koda sestavine:

**1. Opis izdelka/vloge**  
Zaščiti podatki:   
1. Opis izdelka/vloge: (Vsebuje seznam KI, ki so predmet vloge, in vsebuje tudi seznam alternativnih kod, ki jih urad določi za zaščito podatka o sestavini KI, na katerih je navedena alternativna koda, pa najmanj 15 dni pred njihovim dajanjem v promet.)  
Dobavitelj izpolni ta obrazec in ga pošlje na: Urad Republike Slovenije za kemikalije, Ljubljana, Dunajska cesta 100, SI-1000  
Dobavitelj izpolni ta obrazec in ga pošlje na: Urad Republike Slovenije za kemikalije, Ljubljana, Dunajska cesta 100, SI-1000

**2. Razloži in določi alternativno kodo**

**3. Priloge k vlogi**  
Priloge k vlogi:

**4. Osnovni podatki o izdelku**  
Ime izdelka:   
Kategorija izdelka:

**5. Podatki o proizvajalci**  
Ime proizvajalca:   
Naslov proizvajalca:   
Telefonska številka proizvajalca:   
E-poštna številka proizvajalca:

**6. Podatki o dobavitelju**  
Ime dobavitelja:   
Naslov dobavitelja:   
Telefonska številka dobavitelja:   
E-poštna številka dobavitelja:

**7. Podatki o vlogi**  
Ime vlogarja:   
Naslov vlogarja:   
Telefonska številka vlogarja:   
E-poštna številka vlogarja:

**8. Podatki o vlogi**  
Ime vlogarja:   
Naslov vlogarja:   
Telefonska številka vlogarja:   
E-poštna številka vlogarja:

Priloga za zaščito podatkov s sestavi KI

**Pravilnik o alternativnih metodah za preskušanje kozmetičnih proizvodov - Ur. I. RS 3/05**

1. člen
- Ta pravilnik določa alternativne metode preskusov kozmetičnih proizvodov in njihovih sestavin oziroma kombinacij sestavin na živalih zaradi ugotavljanja ustreznosti in zagotavljanja skladnosti z določbami zakona o kozmetičnih proizvodih.
2. člen
- Izrazi, imajo enak pomen kot izrazi, uporabljeni v ZKozP.
3. člen
- Za ugotavljanje ustreznosti KI se lahko uporabljajo metode, navedene v predpisih, ki urejajo razvrščanje, pakiranje in označevanje nevarnih snovi in metode, ki so navedene v prilogi IX Direktive 76/768/EGS.
4. člen
- Ta pravilnik začne veljati naslednji dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije

**Pravilnik o načinu vzorčenja in metodah za laboratorijske analize kozmetičnih proizvodov Ur. I. RS 59/06**

1. Člen - (vsebina pravilnika)
- Ta pravilnik določa postopek vzorčenja z namenom preverjanja sestave KI, in metode za laboratorijske analize vzorcev KI
  - Člen - (pomen izrazov)
  - Izrazi, uporabljeni v tem pravilniku, imajo naslednji pomen:
    - Osnovni vzorec pomeni enoto, ki je odvzeta iz serije KI, ki je v prometu.
    - Skupni vzorec pomeni skupek osnovnih vzorcev, ki imajo isto serijsko številko proizvodnje. Če osnovni vzorec ni proizveden v isti seriji, pomeni skupni vzorec skupek osnovnih vzorcev, ki so bili proizvedeni v isti proizvodni enoti v istem kraju in času proizvodnje.
    - Laboratorijski vzorec pomeni reprezentativni del skupnega vzorca, ki je namenjen laboratorijskemu preizkušanju.
    - Delež za preizkušanje (aliquot) pomeni reprezentativni del laboratorijskega vzorca, ki je potreben za eno analizo.
    - Notranja embalaža pomeni embalažo, ki vsebuje kozmetični proizvod ter je v stalnem in neposrednem stiku s kozmetičnim proizvodom.



Pravilnik o načinu vzorčenja in metodah za laboratorijske analize kozmetičnih proizvodov  
*Ur.l. RS 59/06*

3. Člen - (postopek vzorčenja kozmetičnih proizvodov)

- (1) Za namen laboratorijskega preizkušanja deklarirane sestave KI je potrebno zagotoviti zadostno količino laboratorijskega vzorca glede na analizo metodo in število preizkušanj. KI se vzorčijo z odvzemanjem originalnih pakiranj, ki se pošljejo v laboratorij brez predhodnega odpiranja.
- (2) Ne glede na prejšnji odstavek se za KI, ki so dani v promet v drugačni obliki kot v originalnem pakiranju proizvajalca, določi primeren način vzorčenja na mestu uporabe oziroma prodaje.

Pravilnik o načinu vzorčenja in metodah za laboratorijske analize kozmetičnih proizvodov  
*Ur. List RS 59/06*

4. Člen - (identifikacija vzorcev)

- (1) Vsak osnovni vzorec, ki se odvzame, mora biti označen z naslednjimi podatki:
  - datum, kraj in čas vzorčenja,
  - ime inšpektorja, ki vzorči,
  - ime oziroma enota inšpektorata, ki vzorči,
  - ime odgovorne osebe, navzoče pri vzorčenju,
  - podatki o vzorcu.
- (2) Pri vsakem odvzemu vzorcev se sestavi zapisnik. Zapisnik mora, poleg podatkov iz prejšnjega odstavka, vsebovati navedbo preskusov, ki jih je treba izvesti v laboratoriju.

Pravilnik o načinu vzorčenja in metodah za laboratorijske analize kozmetičnih proizvodov  
*Ur.l. RS 59/06*

5. Člen - (shranjevanje vzorcev)

- (1) Osnovni vzorci morajo biti shranjeni v skladu z navodili o shranjevanju in drugimi navodili, navedenimi na kozmetičnem proizvodu v skladu s predpisi, ki urejajo označevanje kozmetičnih proizvodov.
- (2) Če kozmetični proizvod nima posebnih navodil za shranjevanje, morajo biti vzorci shranjeni v temnem in suhem prostoru na temperaturi med 10 in 25°C.
- (3) Osnovni vzorci ne smejo biti odprti pred začetkom

6. Člen - (laboratorijska priprava deležev za preizkušanje)

7. Člen - (metode za laboratorijske analize kozmetičnih)

- Naštete so analitske metode za posamezne sestavine in sklicevanje na evropske direktive, kjer so te metode objavljene.

Pr: Vsebnost prostega natrijevega hidroksida ali prostega kalijevega hidroksida se ugotavlja po metodi iz III. dela Priloge Direktive 80/1335/EGS.



## 2. Evropska zakonodaja



## Splošno o evropski zakonodaji

### EVROPSKO PRAVO

- Poseben mednarodni pravni sistem**, ki deluje vzporedno s pravom držav članic EU.
- Ima **neposreden učinek** v pravnih sistemih držav članic in na mnogih področjih, predvsem na področju ekonomske in socialne politike, prednost oziroma primat.
- Primarnost** pomeni, da pravila, sprejeta na ravni EU, prevladajo nad pravili, vsebovanimi v pravnih redih držav članic.
- Pravo EU je **avtonomno pravo**, saj svoje veljavnosti ne črpa iz morebitne poznejše odobritve nacionalnih organov držav članic, temveč se opira na zakonodajne pristojnosti organov EU.

<http://www.evropa.gov.si/si/pravni-red/sekundarna-zakonodaja>

## Splošno o evropski zakonodaji

Pravni red Evropske unije ima dva glavna vira:

- primarna zakonodaja** – ustanovne pogodbe, na katerih temelji EU; vključno z vsemi spremembami in dopolnitvami ustanovitvenih pogodb in pogodbe o pristopu držav k EU.
- sekundarna zakonodaja** – pravni akti EU, ki jih sprejemajo institucije EU po zakonodajnih postopkih, ki so predpisani v ustanovnih pogodbah.
  - Zavezujoči pravni akti – uredbe, direktive, sklepi
  - Nezavezujoči pravni akti – priporočila, mnenja

## Splošno o evropski zakonodaji

### Uredba – Regulation

- Se splošno uporablja, je zavezujoča v celoti in se neposredno uporablja v vseh državah članicah.
- V nasprotju z direktivami, namenjenimi državam članicam, in odločbami, ki imajo točno določene prejemnike, so uredbe **namenjene vsem**.
- Ob izdaji dobi neposredno pravno veljavo v nacionalnih pravnih redih. Ustvarja pravo, ki se nemudoma uporabi v vseh državah članicah enako kot nacionalni zakon in to brez vsakršnega posredovanja nacionalnih oblasti. Vsak nacionalni zakon oziroma določbe le-tega, ki morda nasprotujejo določbam uredbe, izgubijo svojo pravno veljavo oziroma uredba nad njimi prevlada.

## Splošno o evropski zakonodaji

### Direktiva – Directive

- Direktiva je za vsako državo članico, na katero je naslovljena, **zavezujoča glede cilja**, ki ga je treba doseči, vendar prepušča nacionalnim organom izbiro oblike in metod za uresničitev ciljev EU v okviru notranjih pravnih redov držav članic.
- Če države članice direktive ne prenesejo v nacionalno zakonodajo ali jo prenesejo v nepopolni obliki ali z zamudo, se lahko tisti, ki so predmet sodne obravnave, nanjo neposredno sklicujejo pred nacionalnimi sodišči.
  - Council directive – direktiva sveta
  - Commission directive – direktiva komisije

## Splošno o evropski zakonodaji

### Sklep (odločba) – Decision

- Sklep je v celoti zavezujoč, a le za tiste, na katere je naslovljen (posamezna članica, več članic, pravna oseba ali posameznik).

### NEZAVEZUJOČA ZAKONODAJA

#### Priporočilo - Recommendation

- Institucije EU lahko s priporočilom ocenijo trenutni položaj ali dejstva, izrazijo mnenje ali predlagajo usmeritev, ne da bi ustvarile zakonsko obveznost za prejemnike (države članice, druge institucije, včasih tudi državljane EU). Kljub temu, da ni pravno obvezujoče, nosi precejšno politično težo.

#### Mnenje - Opinion

- Mnenje je akt, s katerim lahko institucije izrazijo pravno nezavezujoče mnenje, se pravi, da prejemnikom ne nalagajo zakonske obveznosti. Namen je opredeliti stališče institucije glede nekega vprašanja oziroma napovedati smernice razvoja v prihodnosti.

### Spletni naslov:

[http://ec.europa.eu/consumers/sectors/cosmetics/index\\_en.htm](http://ec.europa.eu/consumers/sectors/cosmetics/index_en.htm)



## EU zakonodaja na področju kozmetike

- SCCS - znanstveni odbor za varstvo potrošnikov; ustanovljen 2008 z namenom vzpostavitve svetovalne strukture znanstvenih odborov in strokovnjakov na področju varstva potrošnikov, javnega zdravja in okolja
- ECVAM - evropski center za validacijo alternativnih metod
- CMR - nevarne lastnosti snovi, razvrščene kot rakotvorne, mutagene ali strupene za razmnoževanje
- CosING - (COSmetics INGredients) - Evropska Komisija je pripravila CosIng bazo sestavin, ki se uporabljajo pri proizvodnji kozmetičnih proizvodov.

## Znanstveni odbori- Scientific committees

- The **Scientific Committee on Consumer Safety** ("SCCS"), which according to Commission Decision 2008/721/EC of 10 September 2008, replaces the functions of the Scientific Committee on Cosmetic Products ("SCCP"), provides for independent scientific expertise.
- Prior to technical adaptations of the Cosmetics Directive, the European Commission consults the SCCS by issuing a question on the aspects of safety for human health. Based on this (consult the SCCS website for the **list of questions**), the SCCS then delivers an opinion (**list of the SCCS opinions and the opinions rendered by the SCCP since 2004**). The opinion of the SCCS is usually based on a safety file submitted, for example, by Member States or industry.
- The "**Notes of Guidance for testing of Cosmetic Ingredients and Their Safety Evaluation by the SCCP**", updated by the 6th revision in 2006, provide assistance in the complex process of testing and safety evaluation of cosmetic ingredients. These notes of guidance also set out the essential information required in a safety file submitted for evaluation to the SCCS.



## Evropska zakonodaja Nova zakonodaja – Uredba ES 1223/2009

Nova zakonodaja

Angleška verzija

<http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2009:342:0059:0209:en:PDF>

Slovenska verzija

[lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2009:342:0059:0209:sl:PDF](http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2009:342:0059:0209:sl:PDF)

1223/2009 (EU) Official Journal of the European Union L 342/19  
REGULATION (EC) NO 1223/2009 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 30 November 2009 on cosmetic products  
The European Parliament and the Council, of 30 November 2009, have adopted this Regulation in accordance with the procedure referred to in Article 17(1) of the Treaty on European Union, and after consulting the Economic and Social Committee and the Committee of the Regions.

## Evropska zakonodaja Uredba EC 1223/2009

**Značilnosti - 10 poglavij in 40 členov, ki obravnavajo:**

- Poglavje 1 – PODROČJE UPORABE, OPREDELITVE POJMOV
  - Člen 1 – področje uporabe in cilji
  - Člen 2 – opredelitve pojmov
- Poglavje 2 – VARNOST; ODGOVORNOST; PROST PRETOK
  - Člen 3 – varnost
  - Člen 4 – odgovorna oseba
  - Člen 5 – obveznosti odgovornih oseb
  - Člen 6 – obveznosti distributerjev
  - Člen 7 – identifikacija v dobavni verigi
  - Člen 8 – dobra proizvodna praksa (GMP)
  - Člen 9 – prost pretok

## Evropska zakonodaja Uredba EC 1223/2009

- Poglavje III – OCENA VARNOSTI, DOKUMENTACIJA Z INFORMACIJAMO O IZDELKU, PRIGLASITEV
  - Člen 10 – ocena varnosti
  - Člen 11 – dokumentacija z informacijami o izdelku
  - Člen 12 – vzorčenje in analize
  - Člen 13 – priglasitev
- Poglavje IV – OMEJITVE ZA NEKATERE SNOVI
  - Člen 14 – omejitve za snovi, navedene v prilogah
  - Člen 15 – snovi, ki so razvrščene kot CMR
  - Člen 16 – nanomateriali
  - Člen 17 – sledi prepovedanih snovi
- Poglavje V – TESTIRANJE NA ŽIVALIH
  - Člen 18 – testiranje na živalih

## Evropska zakonodaja Uredba EC 1223/2009

- Poglavje VI – INFORMACIJE ZA POTROŠNIKE
  - Člen 19 – označevanje
  - Člen 20 – navedbe na izdelkih
  - Člen 21 – dostop do informacij za javnost
- Poglavje VII – NADZOR TRGA
  - Člen 22 – notranji nadzor trga
  - Člen 23 – obveščanje o resnih neželenih učinkih
  - Člen 24 – informacije o snoveh
- Poglavje VIII – NEIZPOLNJEVANJE OBVEZNOSTI, ZAŠČITNA KLAVZULA
  - Člen 25 – neizpolnjevanje obveznosti s strani odgovorne osebe
  - Člen 26 – neizpolnjevanje obveznosti s strani distributerjev
  - Člen 27 – zaščitna klavzula
  - Člen 28 – dobra upravna praksa

## Evropska zakonodaja Uredba EC 1223/2009

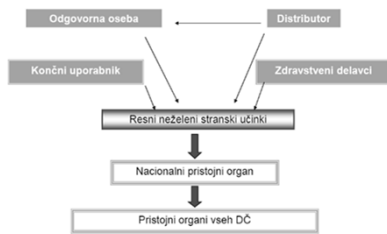
- Poglavje IX – UPRAVNO SODELOVANJE
  - Člen 29 – sodelovanje med pristojnimi organi
  - Člen 30 – sodelovanje pri preverjanju dokumentacije z informacijami o izdelku
- Poglavje X – POSEBNI UKREPI, KONČNE DOLOČBE
  - Člen 31 – sprememba prilog
  - Člen 32 – postopek v odboru
  - Člen 33 – glosar skupnih imen sestavin
  - Člen 34 – pristojni organi, centri za nadzor zastupitev ali enakovredni subjekti
  - Člen 35 – letno poročilo o testiranju na živalih
  - Člen 36 – formalni ugovor proti usklajenim standardom
  - Člen 37 – kazni

## Evropska zakonodaja Uredba EC 1223/2009

- Člen 38 – razveljavitev
  - Člen 39 – prehodne določbe
  - Člen 40 – začetek veljavnosti in datum začetka uporabe
- Začetek veljavnosti – **20. dan po objavi v Ur.L.EU**  
Začetek uporabe - **11.7.2013** razen
- Člen 15 (1) in 15 (2) se uporabljata od od 1. decembra 2010, kakor tudi členi 14, 31 in 32, če so potrebni za uporabo člena 15 (1) in (2).–
  - Tudi pododstavek člena 16 (3) se uporabljata od 11.1.2013

## Evropska zakonodaja Uredba EC 1223/2009

Obveščanje o resnih neželenih stranskih učinkih



## Evropska zakonodaja Uredba EC 1223/2009

### Značilnosti - 9 prilog (ANNEX)

- Priloga 1 – poročilo o varnosti kozmetičnega izdelka
- Priloga 2 – seznam snovi, prepovedanih v KI (1328 snovi)
- Priloga 3 – seznam snovi, ki jih KI ne smejo vsebovati razen tistih, za katere veljajo omejitve (256 snovi)
- Priloga 4 – seznam dovoljenih barvil v KI (153 snovi)
- Priloga 5 – seznam dovoljenih konzervansov (57 snovi)
- Priloga 6 – seznam dovoljenih UV filtrov (28 snovi)
- Priloga 7 – grafični simboli
- Priloga 8 – popis potrjenih alternativnih metod testiranja na živalih
- Priloga 9
  - del A – razveljavljene direktive z zaporednimi števkami
  - del B – roki za prenos direktiv v nacionalne direktive in začetek njihove uporabe

## Uredba EC 1223/2009 Priloga 1

22.12.2009 [EU] Uredba Evropske unije L 342/9

### PRILOGA I

#### POROČILO O VARNOSTI KOZMETIČNEGA IZDELKA

Poročilo o varnosti kozmetičnega izdelka vsebuje naslednje:

1. Ime kozmetičnega izdelka

2. Podatki o proizvajalci in distributerju kozmetičnega izdelka

3. Podatki o sestavi izdelka in o vsebnosti aktivnih sestavin

4. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

5. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

6. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

7. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

8. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

9. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

10. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

11. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

12. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

13. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

14. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

15. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

16. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

17. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

18. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

19. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

20. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

21. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

22. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

23. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

24. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

25. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

26. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

27. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

28. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

29. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

30. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

31. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

32. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

33. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

34. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

35. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

36. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

37. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

38. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

39. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

40. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

41. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

42. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

43. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

44. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

45. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

46. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

47. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

48. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

49. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

50. Podatki o varnosti izdelka in o možnih neželenih učinkih

## Uredba EC 1223/2009 Priloga 1- Poročilo o varnosti

- Oceno varnosti zagotovi odgovorna oseba
- Poročilo o varnosti

### ■ Del A – informacije o varnosti KI

- Kvantitativna/kvalitativna sestava
- Fizikalno – kemijske značilnosti in stabilnost izdelka
- Mikrobiološka kakovost
- Nečistote, sledi, podatki na embalažnem materialu
- Izpostavljenost kozmetičnemu izdelku
- Toksikološki profil snovi
- Neželeni učinki in resni neželeni učinki
- Informacije o KI

## Uredba EC 1223/2009 Priloga 1- Poročilo o varnosti

- Oceno varnosti zagotovi odgovorna oseba
- Poročilo o varnosti

### ■ Del B - ocena varnosti KI

- Zaključek ocene
- Označena opozorila in navodila za uporabo
- Obrazložitev
- Verodostojnost ocenjevalca in odobritev dela B

## Uredba EC 1223/2009 Priloga 2

22.12.2009 [EU] Uredba Evropske unije L 342/9

### PRILOGA II

#### SEZNAM SNOVIL, PREPOVEDANIH V KOZMETIČNIH IZDELKIH

Položnica redna št.	Kemijsko ime	Dovoljena vsebnost	
		Skupna vsebnost	Dovoljena vsebnost
1	1,2-Dichloroethane	0,1%	0,01%
2	1,1-Dichloroethane	0,1%	0,01%
3	1,1,1-Trichloroethane	0,1%	0,01%
4	1,1,2-Trichloroethane	0,1%	0,01%
5	1,1,2,2-Tetrachloroethane	0,1%	0,01%
6	1,1,2,2,2-Pentachloroethane	0,1%	0,01%
7	1,1,1,1-Tetrafluoroethane	0,1%	0,01%
8	1,1,2,2,2-Pentafluoroethane	0,1%	0,01%
9	1,1,1,2-Tetrafluoroethane	0,1%	0,01%
10	1,1,2,2,2-Pentachloroethane	0,1%	0,01%
11	1,1,1,2-Tetrafluoroethane	0,1%	0,01%
12	1,1,1,2,2-Pentafluoroethane	0,1%	0,01%
13	1,1,1,2,2-Pentafluoroethane	0,1%	0,01%
14	1,1,1,2,2-Pentafluoroethane	0,1%	0,01%
15	1,1,1,2,2-Pentafluoroethane	0,1%	0,01%
16	1,1,1,2,2-Pentafluoroethane	0,1%	0,01%
17	1,1,1,2,2-Pentafluoroethane	0,1%	0,01%
18	1,1,1,2,2-Pentafluoroethane	0,1%	0,01%
19	1,1,1,2,2-Pentafluoroethane	0,1%	0,01%

## Uredba EC 1223/2009 Priloga 3

PRILOGA III  
SEZNAM DOVOLJENIH BARI V KATEGORIJI IZDELEK ZA KATERE VELJATA OMEJITVE

Referenčni številski	Opis izdelka			Opis			Maksimalna vsebnost	Maksimalna vsebnost	Maksimalna vsebnost	Maksimalna vsebnost	Maksimalna vsebnost
	Referenčni številski	Ime in glavni opisni deli izdelka	Številka EC	Ime izdelka, deli izdelka	Referenčni številski	Referenčni številski					
1a	Besna klobasa, ki vsebuje največ 10% mesa in 10% maščobe	Besna klobasa	1000-10-10 1111-10-10	271-174-2 274-24-4	100	100	100	100	100	100	100
1b	Črna klobasa, ki vsebuje največ 10% mesa in 10% maščobe	Črna klobasa	1000-10-10 1111-10-10	271-174-2 274-24-4	100	100	100	100	100	100	100

## Uredba EC 1223/2009 Priloga 4

PRILOGA IV  
SEZNAM DOVOLJENIH BARI V KATEGORIJI IZDELEK

Referenčni številski	Opis izdelka			Opis			Maksimalna vsebnost	Maksimalna vsebnost	Maksimalna vsebnost	Maksimalna vsebnost	Maksimalna vsebnost
	Referenčni številski	Ime in glavni opisni deli izdelka	Številka EC	Ime izdelka, deli izdelka	Referenčni številski	Referenčni številski					
1	Črna klobasa, ki vsebuje največ 10% mesa in 10% maščobe	Črna klobasa	1000-10-10 1111-10-10	271-174-2 274-24-4	100	100	100	100	100	100	100
2	Črna klobasa, ki vsebuje največ 10% mesa in 10% maščobe	Črna klobasa	1000-10-10 1111-10-10	271-174-2 274-24-4	100	100	100	100	100	100	100

## Uredba EC 1223/2009 Priloga 5

PRILOGA V  
SEZNAM DOVOLJENIH KONZERVANSKOV V KATEGORIJI IZDELEK

Referenčni številski	Opis izdelka			Opis			Maksimalna vsebnost	Maksimalna vsebnost	Maksimalna vsebnost	Maksimalna vsebnost
	Referenčni številski	Ime in glavni opisni deli izdelka	Številka EC	Ime izdelka, deli izdelka	Referenčni številski	Referenčni številski				
1	Črna klobasa, ki vsebuje največ 10% mesa in 10% maščobe	Črna klobasa	1000-10-10 1111-10-10	271-174-2 274-24-4	100	100	100	100	100	100

## Uredba EC 1223/2009 Priloga 6

PRILOGA VI  
SEZNAM DOVOLJENIH BARI V KATEGORIJI IZDELEK

Referenčni številski	Opis izdelka			Opis			Maksimalna vsebnost	Maksimalna vsebnost	Maksimalna vsebnost	Maksimalna vsebnost
	Referenčni številski	Ime in glavni opisni deli izdelka	Številka EC	Ime izdelka, deli izdelka	Referenčni številski	Referenčni številski				
1	Črna klobasa, ki vsebuje največ 10% mesa in 10% maščobe	Črna klobasa	1000-10-10 1111-10-10	271-174-2 274-24-4	100	100	100	100	100	100

## Uredba EC 1223/2009 Priloga 7

1. Simboli za varnostne informacije

2. Simboli za varnostne informacije

3. Simboli za varnostne informacije

4. Simboli za varnostne informacije

5. Simboli za varnostne informacije

6. Simboli za varnostne informacije

7. Simboli za varnostne informacije

8. Simboli za varnostne informacije

9. Simboli za varnostne informacije

10. Simboli za varnostne informacije

11. Simboli za varnostne informacije

12. Simboli za varnostne informacije

13. Simboli za varnostne informacije

14. Simboli za varnostne informacije

15. Simboli za varnostne informacije

16. Simboli za varnostne informacije

17. Simboli za varnostne informacije

18. Simboli za varnostne informacije

19. Simboli za varnostne informacije

20. Simboli za varnostne informacije

21. Simboli za varnostne informacije

22. Simboli za varnostne informacije

23. Simboli za varnostne informacije

24. Simboli za varnostne informacije

25. Simboli za varnostne informacije

26. Simboli za varnostne informacije

27. Simboli za varnostne informacije

28. Simboli za varnostne informacije

29. Simboli za varnostne informacije

30. Simboli za varnostne informacije

31. Simboli za varnostne informacije

32. Simboli za varnostne informacije

33. Simboli za varnostne informacije

34. Simboli za varnostne informacije

35. Simboli za varnostne informacije

36. Simboli za varnostne informacije

37. Simboli za varnostne informacije

38. Simboli za varnostne informacije

39. Simboli za varnostne informacije

40. Simboli za varnostne informacije

41. Simboli za varnostne informacije

42. Simboli za varnostne informacije

43. Simboli za varnostne informacije

44. Simboli za varnostne informacije

45. Simboli za varnostne informacije

46. Simboli za varnostne informacije

47. Simboli za varnostne informacije

48. Simboli za varnostne informacije

49. Simboli za varnostne informacije

50. Simboli za varnostne informacije

51. Simboli za varnostne informacije

52. Simboli za varnostne informacije

53. Simboli za varnostne informacije

54. Simboli za varnostne informacije

55. Simboli za varnostne informacije

56. Simboli za varnostne informacije

57. Simboli za varnostne informacije

58. Simboli za varnostne informacije

59. Simboli za varnostne informacije

60. Simboli za varnostne informacije

61. Simboli za varnostne informacije

62. Simboli za varnostne informacije

63. Simboli za varnostne informacije

64. Simboli za varnostne informacije

65. Simboli za varnostne informacije

66. Simboli za varnostne informacije

67. Simboli za varnostne informacije

68. Simboli za varnostne informacije

69. Simboli za varnostne informacije

70. Simboli za varnostne informacije

71. Simboli za varnostne informacije

72. Simboli za varnostne informacije

73. Simboli za varnostne informacije

74. Simboli za varnostne informacije

75. Simboli za varnostne informacije

76. Simboli za varnostne informacije

77. Simboli za varnostne informacije

78. Simboli za varnostne informacije

79. Simboli za varnostne informacije

80. Simboli za varnostne informacije

81. Simboli za varnostne informacije

82. Simboli za varnostne informacije

83. Simboli za varnostne informacije

84. Simboli za varnostne informacije

85. Simboli za varnostne informacije

86. Simboli za varnostne informacije

87. Simboli za varnostne informacije

88. Simboli za varnostne informacije

89. Simboli za varnostne informacije

90. Simboli za varnostne informacije

91. Simboli za varnostne informacije

92. Simboli za varnostne informacije

93. Simboli za varnostne informacije

94. Simboli za varnostne informacije

95. Simboli za varnostne informacije

96. Simboli za varnostne informacije

97. Simboli za varnostne informacije

98. Simboli za varnostne informacije

99. Simboli za varnostne informacije

100. Simboli za varnostne informacije

## Uredba EC 1223/2009 Priloga 8

PRILOGA VII  
POSTOPI POTREBNIH ALTERNATIVNIH METOD IZŠTIRANJA NA ŽIVALIH

Referenčni številski	Postopek alternativne metode	Navedite sodobno metodo
A	B	C

